PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6: C07D 263/44, A61K 7/06, 31/42

(11) Numéro de publication internationale:

WO 98/05654

A1

(43) Date de publication internationale: 12 février 1998 (12.02.98)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR97/01289

(22) Date de dépôt international:

11 juillet 1997 (11.07.97)

(30) Données relatives à la priorité:

96/09748 ler août 1996 (01.08.96) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): GALEY, Jean-Baptiste (FR/FR): 12, rue Charles Dordain, F-93600 Aulnay-sous-Bois (FR). BRETON, Lionel [FR/FR]; 14, rue de Satory, F-78000 Versailles (FR). DESTREE, Odile [FR/FR]; 10, avenue de la Forêt, F-77270 Villeparisis (FR).

(74) Mandataire: TEZIER HERMAN, Béatrice; L'Oréal - D.P.I., 90, rue du Général Roguet, F-92583 Clichy Cedex (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, brevet ARIPO (GH, KE, LS, MW. SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: COMPOUNDS OF THE 3-ARYL 2,4 DIOXO OXAZOLIDINE FAMILY AND USE THEREOF IN COSMETICS AND **PHARMACEUTICALS**

(54) Titre: COMPOSES DE LA FAMILLE DES 3-ARYL 2,4 DIOXO OXAZOLIDINES ET LEUR UTILISATION EN COSMETIQUE ET EN PHARMACIE

(57) Abstract

Novel compounds of the aryl 2,4 dioxo oxazolidine family, a method for synthesising same, compositions containing said compounds, and the use of an effective amount of at least one of said compounds as an active principle in a physiologically acceptable medium in a cosmetic composition or for preparing a pharmaceutical composition, are disclosed. Said compound or said compositions are useful for inducing and/or stimulating hair growth and/or controlling hair loss and/or treating hyperseborrhea and/or acne.

(57) Abrégé

L'invention concerne de nouveaux composés de la famille des aryl 2,4 dioxo oxazolidines, leur procédé de synthèse, les compositions les contenant ainsi que l'utilisation à titre de principe actif, dans un milieu physiologiquement acceptable, dans une composition cosmétique ou pour la préparation d'une composition pharmaceutique, d'une quantité efficace d'au moins un de ces composés, ce composé ou ces compositions étant destinés à induire et/ou stimuler la croissance des cheveux et/ou freiner leur chute et/ou à traiter l'hyperséborrhée et/ou l'acné.

> 220CT99 Filing Date Atty. Docket 2481.1641

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanic	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	Prance	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ.	Swaziland
AZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israči	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélanus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	ΙT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistun
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
СН	Snisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouveile-Zélande		
СМ	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	R	Roumanie		
cz	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Pédération de Russie		
DE	Allemagne	u	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		
""	Laptoniro		•				

WO 98/05654 PCT/FR97/01289

COMPOSES DE LA FAMILLE DES 3-ARYL 2,4 DIOXO OXAZOLIDINES ET LEUR UTILISATION EN COSMETIQUE ET EN PHARMACIE

La présente invention concerne de nouveaux composés de la famille des aryl 2,4 dioxo oxazolidines.

Elle concerne également, leur procédé de synthèse, les compositions les contenant ainsi que l'utilisation d'au moins un de ces composés pour induire et/ou stimuler la croissance des cheveux et/ou freiner leur chute et/ou à traiter l'hyperséborrhée et/ou l'acné.

10

Chez l'être humain, la croissance des cheveux et leur renouvellement sont principalement déterminés par l'activité des follicules pileux. Leur activité est cyclique et comporte essentiellement trois phases, à savoir la phase anagène, la phase catagène et la phase télogène.

15

A la phase anagène active ou phase de croissance, qui dure plusieurs années et au cours de laquelle les cheveux s'allongent, succède une phase catagène très courte et transitoire qui dure quelques semaines, puis une phase de repos, appelée phase télogène, qui dure quelques mois.

20

A la fin de la période de repos, les cheveux tombent et un autre cycle recommence. La chevelure se renouvelle donc en permanence, et sur les 150 000 cheveux environ que comporte une chevelure, à chaque instant, 10% d'entre eux environ sont au repos et seront donc remplacés en quelques mois.

25

Cependant différentes causes peuvent entraîner une perte importante, temporaire ou définitive, des cheveux. L'alopécie est essentiellement due à une perturbation du renouvellement capillaire qui entraîne, dans un premier temps, l'accélération de la fréquence des cycles aux dépens de la qualité des cheveux puis de leur quantité. Il se produit un appauvrissement progressif de la chevelure par régression des cheveux dits "terminaux" au stade de duvets. Des zones sont touchées préférentiellement, notamment les golfes temporaux ou frontaux chez l'homme, et chez les femmes, on constate une alopécie diffuse du vertex.

35

30

Le terme alopécie recouvre toute une famille d'atteintes du follicule pileux ayant pour conséquence finale la perte définitive partielle ou générale des cheveux.

Dans un nombre important de cas, la chute précoce des cheveux survient chez des sujets prédisposés génétiquement et elle atteint notamment les hommes. Il s'agit plus particulièrement de l'alopécie androgénétique ou androgénique ou encore androgéno-génétique.

5

On recherche depuis de nombreuses années, dans l'industrie cosmétique ou pharmaceutique, des substances permettant de supprimer ou de réduire l'alopécie, et notamment d'induire ou de stimuler la croissance des cheveux ou de diminuer leur chute.

10

15

Dans cette optique, on a certes déjà proposé un grand nombre de composés actifs très divers, comme par exemple le 2,4-diamino 6-pipéridino pyrimidine 3-oxyde ou "Minoxidil" décrit dans les brevets US 4 139 619 et US 4 596 812 ou encore ses nombreux dérivés comme ceux décrits par exemple dans les demandes de brevet EP 0353123, EP 0356271, EP 0408442, EP 0522964, EP 0420707, EP 0459890, EP 0519819.

Il reste, d'une manière générale, qu'il serait intéressant et utile de pouvoir disposer de composés actifs autres que ceux déjà connus, potentiellement plus actifs et/ou moins toxiques.

Ce but et d'autres sont atteints par la présente invention qui concerne de nouveaux composés répondant à la formule générale (I) :

25

20

dans laquelle

R1 est un atome d'halogène ou un groupement cyano ou un groupement alkyle, en C_1 - C_4 substitué par au moins un atome d'halogène ;

R2 est un groupement cyano ou un atome d'halogène ou un carboxylate d'alkyle en C_1 - C_4 ;

R3 est un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle, en C_1 - C_4 , éventuellement substitué par au moins un atome d'halogène ;

PCT/FR97/01289

R4 est un groupement aryle ou alkyle en C₁ - C₄, substitué par au moins un atome d'halogène ou un groupement aryle, éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, par un ou plusieurs groupements carboxylique, cyano, ou perfluoroalkyle.

L'invention concerne également les isomères optiques, seuls ou en mélange en toutes proportions, les formes acylées ou encore les sels pharmaceutiquement acceptables de ces composés.

Par atomes d'halogène on entend de préférence selon l'invention les atomes de fluor, de chlore ou de brome.

Par groupement alkyle en C₁ - C₄ on entend de préférence selon l'invention les radicaux alkyles linéaires ou ramifiés en C₁ - C₄ et en particulier les radicaux méthyle, éthyle, propyle, sisopropyle, butyle, isobutyle ou tertiobutyle et plus particulièrement le radical méthyle.

20

25

30

35

Par radical alkyle substitué par au moins un atome d'halogène on entend de préférence les radicaux définis ci-dessus pour lesquels au moins un atome d'hydrogène est substitué par un atome d'halogène, y compris les radicaux perhalogénés pour lesquels tous les atomes d'hydrogène sont remplacés par autant d'atomes d'halogènes.

D'une manière préférentielle les radicaux alkyles substitués par au moins un atome d'halogène sont substitués par au moins un atome de fluor. Les radicaux perhalogénés sont préférentiellement des radicaux perfluorés, en particulier des radicaux perfluorométhyles.

Par radical aryle, on entend de préférence selon l'invention les radicaux aromatiques ou hétéroaromatiques, en particulier les radicaux phényles, pyridyles, pyrimidyles, indolyles, benzofuranyle ou naphtyle.

Selon une forme de réalisation particulière de l'invention, R1 est préférentiellement un atome de chlore.

Selon une autre forme de réalisation de l'invention, R1 est un radical méthyle perfluoré.

Lorsque R2 est un atome d'halogène, R2 est préférentiellement un atome de chlore

De manière préférentielle R3 est un radical méthyle perfluoré.

Avantageusement, R4 est un radical méthyle éventuellement substitué par au moins un atome d'halogène de préférence un radical méthyle perfluoré.

Lorsque R4 peut être un groupement aryle, il est de préférence un radical phényle, éventuellement substitué.

R3 et R4 peuvent être identiques mais de préférence R3 et R4 ont une signification différente.

On peut citer comme composés de formule (I):

le 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-oxazolidin-3-yl)-2-trifluorométhylbenzonitrile,

le 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-phényl)-oxazolidin-3-yl)-2-trifluorométhylbenzonitrile.

le 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-oxazolidin-3-yl)-2-cyanobenzonitrile,

l'ester éthylique de l'acide 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-oxazolidin-3-yl)-2-cyanobenzoïque

25 Parmi ces composés on préfère tout particulièrement :

le 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-oxazolidin-3-yl)-2-trifluorométhylbenzonitrile.

Un deuxième objet de l'invention est un procédé de préparation des composés de formule (I) tels que définis ci-dessus.

30

20

Ce procédé est caractérisé par le fait que l'on fait réagir dans un solvant anhydre approprié en présence d'une amine, un isocyanate substitué en 3, 4 de formule générale :

$$R_2 \longrightarrow N = c = 0$$

et une cyanydrine de formule générale

5

10

15

20

25

30

$$N \equiv C \stackrel{OH}{\leftarrow}_{R_A}$$

pour lesquelles R1, R2, R3 et R4 ont les définitions précédentes.

Comme solvant anhydre on peut utiliser le tétrahydrofuranne (THF) ou le toluène

5

Comme amine on peut utiliser la triéthylènediamine, la triéthylamine, la 4-méthylmorpholine ou encore de la pyridine.

Le mélange obtenu est ensuite traité en milieu acide en présence d'alcool, afin d'éliminer le plus de résidus isocyanates restants. Ce milieu acide peut être constitué par exemple d'un mélange d'acide chlorhydrique et de méthanol.

Le dérivé aryl 2,4-dioxo oxazolidine formé est extrait à l'aide d'un solvant organique comme le dichlorométhane ou l'acétate d'éthyle, puis séché et enfin purifié par chromatographie sur colonne de silice (Patton, T.L. J. Org. Chem. (1967) 32(2), 383-388).

Un exemple de préparation des composés selon l'invention est donné par ailleurs dans les exemples.

Un troisième objet de l'invention concerne des compositions cosmétiques ou pharmaceutiques, particulièrement dermatologiques, qui comprennent au moins un des composés répondant à la formule (I) définis ci-dessus.

Bien entendu les compositions selon l'invention peuvent comprendre les composés de formule (I) seuls ou en mélanges en toutes proportions.

La quantité de composés de formule (I) contenue dans les compositions de l'invention est bien entendu fonction de l'effet recherché et peut donc varier dans une large mesure.

35 Pour donner un ordre de grandeur, si la composition est une composition

WO 98/05654 6 PCT/FR97/01289

cosmétique, elle peut contenir au moins un composé de formule (I) en une quantité représentant de 0,001% à 10% du poids total de la composition et préférentiellement en une quantité représentant de 0,01% à 5% du poids total de la composition.

5

10

15

20

25

30

35

Pour donner un ordre de grandeur, si la composition est une composition pharmaceutique, elle peut contenir au moins un composé de formule (I) en une quantité représentant de 0,005% à 20% du poids total de la composition et préférentiellement en une quantité représentant de 0,05% à 10% du poids total de la composition.

La composition peut être ingérée, injectée ou appliquée sur la peau (sur toute zone cutanée du corps), les cheveux, les ongles ou les muqueuses (buccale, jugale, gingivale, génitale, conjonctive). Selon le mode d'administration, la composition selon l'invention peut se présenter sous toutes les formes galéniques normalement utilisées.

Pour une application topique sur la peau, la composition peut avoir la forme notamment de solution aqueuse ou huileuse ou de dispersion du type lotion ou sérum, d'émulsions de consistance liquide ou semi-liquide du type lait, obtenues par dispersion d'une phase grasse dans une phase aqueuse (H/E) ou inversement (E/H), ou de suspensions ou émulsions de consistance molle du type crème ou gel aqueux ou anhydres, ou encore de microcapsules ou microparticules, ou de dispersions vésiculaires de type ionique et/ou non ionique. Ces compositions sont préparées selon les méthodes usuelles.

Elles peuvent être également utilisées pour les cheveux sous forme de solutions aqueuses, alcooliques ou hydroalcooliques, ou sous forme de crèmes, de gels, d'émulsions, de mousses ou encore sous forme de compositions pour aérosol comprenant également un agent propulseur sous pression.

La composition selon l'invention peut aussi être une composition pour soins capillaires, et notamment un shampooing, une lotion de mise en plis, une lotion traitante, une crème ou un gel coiffant, une composition de teintures (notamment teintures d'oxydation) éventuellement sous forme de shampooings colorants, des lotions restructurantes pour les cheveux, une composition de permanente (notamment une composition pour le premier temps d'une permanente), une lotion ou un gel antichute, un shampooing antiparasitaire, etc.

Pour l'injection, la composition peut se présenter sous forme de lotion aqueuse, huileuse ou sous forme de sérum. Pour les yeux, elle peut se présenter sous forme de gouttes et pour l'ingestion, elle peut se présenter sous forme de capsules, de granulés de sirops ou de comprimés.

5

10

Les quantités des différents constituants des compositions selon l'invention sont celles classiquement utilisées dans les domaines considérés.

Les compositions selon l'invention peuvent également consister en des préparations solides constituant des savons ou des pains de nettoyage.

Les compositions peuvent aussi être conditionnées sous forme d'une composition pour aérosol comprenant également un agent propulseur sous pression.

15

Lorsque la composition est une émulsion, la proportion de la phase grasse peut aller de 5 % à 80 % en poids, et de préférence de 5 % à 50 % en poids par rapport au poids total de la composition. Les huiles, les cires, les émulsionnants et les coémulsionnants utilisés dans la composition sous forme d'émulsion sont choisis parmi ceux classiquement utilisés dans le domaine cosmétique. L'émulsionnant et le coémulsionnant sont présents, dans la composition, en une proportion allant de 0,3 % à 30 % en poids, et de préférence de 0,5 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition. L'émulsion peut, en outre, contenir des vésicules lipidiques.

25

30

Lorsque la composition est une solution ou un gel huileux, la phase grasse peut représenter plus de 90 % du poids total de la composition.

De façon connue, la composition cosmétique peut contenir également des adjuvants habituels dans le domaine cosmétique, tels que les gélifiants hydrophiles ou lipophiles, les additifs hydrophiles ou lipophiles, les conservateurs, les antioxydants, les solvants, les parfums, les charges, les filtres, les absorbeurs d'odeur et les matières colorantes. Les quantités de ces différents adjuvants sont celles classiquement utilisées dans le domaine cosmétique, et par exemple de 0,01 % à 10 % du poids total de la composition. Ces adjuvants, selon leur nature, peuvent être introduits dans la phase grasse, dans la phase aqueuse et/ou dans les sphérules lipidiques.

WO 98/05654 8 PCT/FR97/01289

Comme huiles ou cires utilisables dans l'invention, on peut citer les huiles minérales (huile de vaseline), les huiles végétales (fraction liquide du beurre de karité, huile de tournesol), les huiles animales (perhydrosqualène), les huiles de synthèse (huile de Purcellin), les huiles ou cires siliconées (cyclométhicone) et les huiles fluorées (perfluoropolyéthers), les cires d'abeille, de carnauba ou paraffine. On peut ajouter à ces huiles des alcools gras et des acides gras (acide stéarique).

Comme émulsionnants utilisables dans l'invention, on peut citer par exemple le stéarate de glycérol, le polysorbate 60 et le mélange de PEG-6/PEG-32/Glycol Stéarate vendu sous la dénomination de Tefose^R 63 par la société Gattefosse.

10

25

30

35

Comme solvants utilisables dans l'invention, on peut citer les alcools inférieurs, notamment l'éthanol et l'isopropanol, le propylène glycol.

15 Comme gélifiants hydrophiles utilisables dans l'invention, on peut citer les polymères carboxyvinyliques (carbomer), les copolymères acryliques tels que les copolymères d'acrylates/alkylacrylates, les polyacrylamides, les polyaccharides tels que l'hydroxypropylcellulose, les gommes naturelles et les argiles, et, comme gélifiants lipophiles, on peut citer les argiles modifiées comme les bentones, les sels métalliques d'acides gras comme les stéarates d'aluminium et la silice hydrophobe, éthylcellulose, polyéthylène.

La composition peut contenir d'autres actifs hydrophiles comme les protéines ou les hydrolysats de protéine, les acides aminés, les polyols, l'urée, l'allantoïne, les sucres et les dérivés de sucre, les vitamines hydrosolubles, les extraits végétaux et les hydroxyacides.

Comme actifs lipophiles, on peut utiliser le rétinol (vitamine A) et ses dérivés, le tocophérol (vitamine E) et ses dérivés, les acides gras essentiels, les céramides, les huiles essentielles, l'acide salicylique et ses dérivés.

Selon l'invention la composition peut associer au moins composé de formule (I) à d'autres agents actifs. Parmi ces agents actifs, on peut citer à titre d'exemple :
-les agents améliorant l'activité sur la repousse et/ou sur le freinage de la chute des cheveux, et ayant déjà été décrits pour cette activité comme par exemple les esters d'acide nicotinique, dont notamment le nicotinate de tocophérol, le nicotinate de benzyle et les nicotinates d'alkyles en C₁-C₆

comme les nicotinates de méthyle ou d'hexyle, les dérivés de pyrimidine, comme le 2,4-diamino 6-piperidinopyrimidine 3-oxyde ou "Minoxidil" décrit dans les brevets US 4 139 619 et US 4 596 812, les agents favorisant la repousse des cheveux comme ceux décrits par la demanderesse dans la demande de brevet européen publiée sous le numéro 0648488;

- les agents diminuant la différenciation et/ou la prolifération et/ou la pigmentation cutanée tels que l'acide rétinoïque et ses isomères, le rétinol et ses esters, la vitamine D et ses dérivés, les oestrogènes tels que l'oestradiol, l'acide kojique ou l'hydroquinone;
- les antibactériens tels que le phosphate de clindamycine, l'érythromycine ou les antibiotiques de la classe des tétracyclines ;
 - les antiparasitaires, en particulier le métronidazole, le crotamiton ou les pyréthrinoïdes ;
- les antifongiques, en particulier les composés appartenant à la classe des imidazoles tels que l'éconazole, le kétoconazole ou le miconazole ou leurs sels, les composés polyènes, tels que l'amphotéricine B, les composés de la famille des allylamines, tels que la terbinafine, ou encore l'octopirox;
 - les agents antiviraux tels que l'acyclovir ;
- les agents anti-inflammatoires stéroïdiens, tels que l'hydrocortisone, le
 valérate de bétaméthasone ou le propionate de clobétasol, ou les agents antiinflammatoires non-stéroïdiens comme par exemple l'ibuprofène et ses sels, le diclofénac et ses sels, l'acide acétylsalicylique, l'acétaminophène ou l'acide glycyrrhizique;
- les agents anesthésiques tels que le chlorhydrate de lidocaïne et ses 25 dérivés;
 - les agents antiprurigineux comme la thénaldine, la triméprazine ou la cyproheptadine;
 - les agents kératolytiques tels que les acides α et β -hydroxycarboxyliques ou β -cétocarboxyliques, leurs sels, amides ou esters et plus particulièrement les hydroxyacides tels que l'acide glycolique, l'acide lactique, l'acide salicylique, l'acide citrique et de manière générale les acides de fruits, et l'acide n-octanoyl-5-salicylique;
 - les agents anti-radicaux libres, tels que l' α -tocophérol ou ses esters, les superoxyde dismutases, certains chélatants de métaux ou l'acide ascorbique et ses esters ;
 - les antiséborrhéiques tels que la progestérone ;
 - les antipelliculaires comme l'octopirox ou la pyrithione de zinc;

WO 98/05654 10 PCT/FR97/01289

- les antiacnéiques comme l'acide rétinoïque ou le peroxyde de benzoyle ;
- les extraits d'origine végétale ou bactérienne.

10

15

20

25

30

35

A la liste ci-dessus, d'autres composés peuvent également être rajoutés, à savoir par exemple le Diazoxyde, la Spiroxazone, des phospholipides comme la lécithine, les acides linoléique et linolénique, l'acide salicylique et ses dérivés décrits dans le brevet français FR 2 581 542, comme les dérivés de l'acide salicylique porteurs d'un groupement alcanoyle ayant de 2 à 12 atomes de carbone en position 5 du cycle benzénique, des acides hydroxycarboxyliques ou cétocarboxyliques et leurs esters, des lactones et leurs sels correspondants, l'anthraline, des caroténoides, les acides eicosatétrayénoïque et eicosatriyénoïque ou leurs esters et amides, la vitamine D et ses dérivés, des extraits d'origine végétale ou bactérienne.

Ainsi, selon un mode particulier, la composition selon l'invention comprend également au moins un agent choisi parmi les agents antibactériens, les antiparasitaires, les antifongiques, les antiviraux, les anti-inflammatoires, les antiprurigineux, les anesthésiques, les kératolytiques, les anti-radicaux libres, les anti-séborrhéiques, les antipelliculaires, les antiacnéiques et/ou les agents diminuant la différenciation et/ou la prolifération et/ou la pigmentation cutanée, les extraits d'origine végétale ou bactérienne.

On peut également envisager que la composition comprenant au moins un composé tel que défini précédement soit sous forme liposomée, telle que notamment décrite dans la demande de brevet WO 94/22468 déposée le 13 octobre 1994 par la société Anti Cancer Inc. Ainsi, le composé encapsulé dans les liposomes peut être délivré sélectivement au niveau du follicule pileux.

La composition pharmaceutique selon l'invention peut être administrée par voie parentérale, entérale ou encore par voie topique. De préférence, la composition pharmaceutique est administrée par voie topique.

Un quatrième objet de l'invention concerne l'utilisation à titre de principe actif, dans un milieu physiologiquement acceptable, dans une composition cosmétique ou pour la préparation d'une composition pharmaceutique, d'une quantité efficace d'au moins un composé de formule (I) définis ci-dessus.

Les composés de formule (I) sont en effet d'excellents ouvreurs de canaux

potassiques, propriété principale du Minoxidil, seul composé reconnu à ce jour comme efficace dans les traitements de la chute des cheveux.

Ils sont également d'excellents antagonistes réceptoriels des androgènes, les androgènes étant responsables d'une forme particulièrement répandue de l'alopécie, l'alopécie androgéno-dépendante. Mais, on sait également que les androgènes sont impliqués dans l'hyperséborrhée et l'acné.

Ainsi, les composés de formule (I) présentent des activités remarquables qui justifient leur utilisation à titre de médicament, en particulier pour induire et/ou stimuler la croissance des cheveux et/ou freiner leur chute et/ou dans le traitement de l'hyperséborrhée et/ou de l'acné.

A la connaissance de la demanderesse il n'a jamais été proposé dans l'art antérieur l'utilisation de tels composés de la famille des aryl 2,4 dioxo oxazolidines à activité mixte, ouvreurs de canaux potassiques / anti-androgènes, pour lutter contre la chute des cheveux et/ou dans le traitement de l'hyperséborrhée et/ou de l'acné.

Ainsi, l'invention à pour objet l'utilisation à titre de principe actif, dans un milieu physiologiquement acceptable, dans une composition cosmétique ou pour la préparation d'une composition pharmaceutique, d'une quantité efficace d'au moins un composé de formule (I), ce composé ou les compositions étant destinés à induire et/ou stimuler la croissance des cheveux et/ou freiner leur chute et/ou à traiter l'hyperséborrhée et/ou l'acné.

Préférentiellement, le composé utilisé selon l'invention est choisi parmi le 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-oxazolidin-3-yl)-2-trifluorométhylbenzonitrile, le 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-phényl)-oxazolidin-3-yl)-2-trifluorométhylbenzonitrile, le 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-oxazolidin-3-yl)-2-cyanobenzonitrile, l'ester éthylique de l'acide 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-oxazolidin-3-yl)-2-

30

35

cyanobenzoïque

Parmi ces composés on préfère tout particulièrement : le 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-oxazolidin-3-yl)-2-trifluorométhylbenzonitrile.

Bien entendu les composés peuvent être utilisés seuls ou en mélange.

WO 98/05654 12 PCT/FR97/01289

La composition cosmétique selon l'invention est à appliquer sur les zones alopéciques du cuir chevelu et des cheveux d'un individu, et est éventuellement laissée en contact plusieurs heures et est éventuellement à rincer. On peut, par exemple, appliquer la composition contenant une quantité efficace d'au moins un composé tel que défini précédement, le soir, garder celle-ci au contact toute la nuit et éventuellement effectuer un shampooing le matin. Ces applications peuvent être renouvelées quotidiennement pendant un ou plusieurs mois suivant les individus.

Ainsi, la présente invention a également pour objet un procédé de traitement cosmétique des cheveux et/ou du cuir chevelu et/ou la peau, caractérisé par le fait qu'il consiste à appliquer sur les cheveux et/ou le cuir chevelu et/ou la peau, une composition cosmétique comprenant une quantité efficace d'au moins composé tel que défini précédement, à laisser celle-ci en contact avec les cheveux et/ou le cuir chevelu et/ou la peau, et éventuellement à rincer.

Le procédé de traitement présente les caractéristiques d'un procédé cosmétique dans la mesure où il permet d'améliorer l'esthétique des cheveux et/ou de la peau en leur donnant une plus grande vigueur et un aspect amélioré.

On va maintenant donner à titre d'illustration des exemples qui ne sauraient limiter en aucune façon la portée de l'invention.

25 <u>Exemple 1</u>: Synthèse du 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-oxazolidin-3-yl)-2-trifluorométhylbenzonitrile

20

30

On dissout 1.09 g de 4-isocyanato 2-trifluorométhyl benzonitrile dans 20 ml de THF anhydre. On additionne 150 µl de Triéthylamine puis 860 mg de trifluoroacétone cyanohydrine en solution dans 10 ml de THF anhydre. Le milieu réactionnel est agité 2h à température ambiante.

On additionne 5 ml de méthanol puis après 30 mn, 10 ml d'acide chlorhydrique 1N. Après 2 h à température ambiante, on ajoute 20 ml d'eau. Le milieu réactionnel est extrait par 4 x 25 ml de dichlorométhane. La phase organique est lavée par 25 ml d'eau, séchée sur sulfate de sodium, évaporée à sec. Le

résidu obtenu est purifié par chromatographie sur colonne de silice, l'éluant étant du dichlorométhane. On obtient 540 mg d'un précipité blanc.

Analyses

5

* Spectre RMN 500 MHz dans CDCl₃: conforme à la structure

* Analyse élémentaire :

CHNF

10

% calc 44.32 1.70 7.95 32.38 % Tr 44.52 1.76 8.00 32.53/32.24

* Point de fusion : Kofler = 90-92°C

Exemple 2 : Mesure de l'affinité du 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-oxazolidin-3-yl)-2-trifluorométhylbenzonitrile pour le récepteur aux androgènes.

Ces mesures d'affinité réceptorielle pour le récepteur aux androgènes sont effectuées selon la méthode de Schilling et Liao, décrite dans "The Prostate", 1984, 5, p. 581-588.

Le composé est testé à plusieurs concentrations. Au cours de l'expérimentation, la molécule de référence (mibolerone) est parallèlement testée à 8 concentrations afin de valider l'expérience.

25

20

Composé à la concentration de :	0,1 μΜ	1 μΜ	10 μΜ
4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-			
oxazolidin-3-yl)-2-trifluorométhylbenzonitrile	2	17	56

Les résultats sont exprimés en % d'inhibition de la fixation de la testostérone sur son récepteur. La référence interne (mibolerone) inhibe de 50 % cette fixation à une concentration de 4,3 nM.

WO 98/05654 14 PCT/FR97/01289

Exemple 3:

Mesure de l'activité de type "ouvreur de canaux potassiques" du 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-oxazolidin-3-yl)-2-trifluorométhylbenzonitrile par la mesure *in vitro* du pouvoir relaxant des molécules sur des anneaux d'aorte thoracique.

Les expériences sont réalisées selon les méthodes de Newgreen et al (Br. J. Pharmacol., <u>100</u>, 1990, p. 605-613), Bray et al (Arch. Pharmacol., <u>344</u>, 1991, p. 351-359) et Wickerden et al (Br. J. Pharmacol., <u>103</u>, 1991, 1148-1152).

10

5

Après leur installation dans les cuves à organes isolés, les tissus (muscles lisses aortiques) sont soumis à une tension initiale de 2 g.

5

Après une période d'équilibration, les tissus sont exposés à une solution de chlorure de potassium (KCI, à 20 mM) pour obtenir une réponse contractile soutenue.

Après stabilisation de cette réponse contractile, l'activité relaxante (de type ouvreur de canaux potassiques) des molécules à tester est évaluée en doseréponses.

20

Au cours de l'expérimentation, deux molécules références sont utilisées : la cromakalim et le Minoxidil.

Composé à la concentration de :	0,1 μΜ	1 μΜ	10 μΜ
4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-oxazolidin-3-yl)-2-trifluorométhylbenzonitrile	12	69	95
Minoxidil	25	65	95
Cromakalim v	46	86	100

25

Résultats exprimés en % d'inhibition de la contraction provoquée par le KCl à 20mM.

WO 98/05654 15 PCT/FR97/01289

Les résultats montrent que le 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-oxazolidin-3-yl)-2-trifluorométhylbenzonitrile présente une activité mixte, avec une activité préférentielle pour la facette K* Agoniste.

<u>Exemple 4</u>: Exemples de compositions contenant un aryl 2,4 dioxo oxazolidine.
Ces compositions sont obtenues par les techniques habituelles couramment utilisées en cosmétique ou en pharmacie.

Gel niosomé:

10	Chimexane NS [®]		1,800 g
	Stéaroylglutamate monosodique		0,200 g
,	Composé de l'exemple 1		1,000 g
	Carbomer		0,200 g
	Triéthanolamine	qs	pH = 7
15	Conservateurs	qs	
	Parfums	qs	
	Eau déminéralisée	qsp	100,000 g

On applique ce gel sur le cuir chevelu, une à deux fois par jour.

20

Lotion antichute:

	Composé de l'exemple 1		2,000 g
	Propylène glycol		30,000 g
	Alcool éthylique		40,500 g
25	Eau	qsp	100,000 g

On applique cette lotion sur le cuir chevelu, une à deux fois par jour, à raison d'1 ml par application.

30 Lotion antichute épaissie :

Composé de l'exemple 1		0,500 g
Kawaïne		2,000 g
Hydroxypropylcellulose (Klucel G de la société Hercules)		3,500 g
Alcool éthylique	qsp	100,000 g

35

On applique cette lotion épaissie sur le cuir chevelu, une à deux fois par jour, à raison d'1 ml par application.

WO 98/05654 PCT/FR97/01289

Lotion niosomée:

Chimexane NL ^o		0,475 g
Cholestérol		0,475 g
Stéaroylglutamate monosodique		0,050 g
Composé de l'exemple 1		0,500 g
Conservateurs	qs	
Colorants	qs	
Parfum	qs	
Eau déminéralisée	qsp	100,000 g

10

5

On applique cette lotion sur le cuir chevelu, une à deux fois par jour, à raison d'1 ml par application.

lotion antichute:

15	Composé de l'exemple 1	0,050 g
	Monométhyléther de propylèneglycol (Dowanol PM de Dow Chemical)	20,000 g
	Hydroxypropylcellulose (Klucel G de la société Hercules)	3,000 g
	Alcool éthylique	40,000 g
	Minoxidil	2,000 g
20	Eau gsp	100,000 g

On applique cette lotion épaissie sur le cuir chevelu, une à deux fois par jour, à raison d'1 ml par application.

25 Lotion antichute:

35

Composé de l'exemple 1		2,000 g
Propylène glycol		10,000 g
Alcool isopropylique	**,	qsp 100,000 g

On applique 1 ml de cette lotion sur le cuir chevelu, à la fréquence de une à deux fois par jour.

Avec chacune des compositions décrites dans les exemples ci-dessus, on a constaté, après plusieurs mois de traitement et selon les sujets traités, un ralentissement de la chute des cheveux et/ou un effet repousse.

REVENDICATIONS

17

1. Un composé répondant à la formule générale (I) :

$$R_{2}$$
 R_{2}
 R_{3}

5

dans laquelle

R1 est un atome d'halogène ou un groupement cyano ou un groupement alkyle, en C_1 - C_4 , substitué par au moins un atome d'halogène ;

R2 est un groupement cyano ou un atome d'halogène, ou un carboxylate d'alkyle en C_1 - C_4 ;

R3 est un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle, en C_1 - C_4 , éventuellement substitué par au moins un atome d'halogène ;

R4 est un groupement alkyle, en C₁ - C₄, substitué par au moins un atome d'halogène ou un groupement aryle, éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, par un ou plusieurs groupements carboxylique, cyano ou perfluoroalkyle;

ou ses isomères optiques, seuls ou en mélange en toutes proportions, ses formes acylées ou encore ses sels pharmaceutiquement acceptables.

20

- 2. Composé selon la revendication précédente, caractérisé par le fait que R1 est un atome de chlore.
- 3. Composé selon la revendication 1, caractérisé par le fait que R1 est un est un radical méthyle perfluoré.
 - 4. Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé par le fait que R2 est un atome de fluor.
- 5. Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé par le fait que R3 est un radical méthyle perfluoré.

- 6. Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé par le fait que R4 est un radical méthyle éventuellement substitué par au moins un atome d'halogène de préférence un radical méthyle perfluoré.
- 7. Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé par le fait que R4 est un radical phényle éventuellement substitué.
 - 8. Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisé par le fait que le composé est choisi parmi :
- le 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-oxazolidin-3-yl)-2-trifluorométhylbenzonitrile, le 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-phényl)-oxazolidin-3-yl)-2-trifluorométhylbenzonitrile, le 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-oxazolidin-3-yl)-2-cyanobenzonitrile, l'ester éthylique de l'acide 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-oxazolidin-3-yl)-2-cyanobenzoïque.

15

9. Procédé de préparation d'un composé de formule (I) tel que défini selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisé par le fait que l'on fait réagir dans un solvant anhydre approprié, un isocyanate substitué en 3, 4 de formule générale :

$$R_2 - N = C = 0$$

20

et une cyanydrine de formule générale

$$N \equiv C \frac{QH}{R_4}$$

pour lesquelles R1, R2, R3 et R4 ont les définitions précédentes,

en présence d'une amine, que le mélange obtenu est ensuite traité par un acide en présence d'alcool et que le dérivé aryl 2,4-dioxo oxazolidine formé est extrait à l'aide d'un solvant organique, séché puis purifié par chromatographie sur colonne de silice.

30

10. Procédé selon la revendication 9, caractérisé par le fait que le solvant anhydre est du tétrahydrofuranne.

WO 98/05654 19 PCT/FR97/01289

- 11. Procédé selon l'une des revendications 9 ou 10, caractérisé par le fait que l'amine est la triéthylamine.
- 12. Procédé selon l'une des revendications 9 à 11, caractérisé par le fait que le mélange obtenu est traité par un mélange d'acide chlorhydrique et de méthanol.
 - 13. Procédé selon l'une des revendications 9 à 12, caractérisé par le fait que le solvant organique est du dichlorométhane.
- 14. Composition comprenant au moins un composé de formule (I) tel que défini selon l'une quelconque des revendications 1 à 8.
 - 15. Composition selon la revendication 14, caractérisée par le fait qu'elle est destinée à un usage cosmétique ou pharmaceutique.

16. Composition cosmétique selon l'une quelconque des revendications 14 ou
15, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins un composé de formule
(I) en une quantité représentant de 0,001% à 10% du poids total de la composition et préférentiellement en une quantité représentant de 0,01% à 5%

20

25

30

35

du poids total de la composition.

- 17. Composition pharmaceutique selon l'une quelconque des revendications 14 ou 15, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins un composé de formule (I) en une quantité représentant de 0,005% à 20% du poids total de la composition et préférentiellement en une quantité représentant de 0,05% à 10% du poids total de la composition.
- 18. Composition selon l'une quelconque des revendications 14 à 17, caractérisée par le fait qu'elle comprend également au moins un agent choisi parmi les agents antibactériens, les antiparasitaires, les antifongiques, les antiviraux, les anti-inflammatoires, les antiprurigineux, les anesthésiques, les kératolytiques, les anti-radicaux libres, les anti-séborrhéiques, les antipelliculaires, les antiacnéiques et/ou les agents diminuant la différenciation et/ou la prolifération et/ou la pigmentation cutanée, les extraits d'origine végétale ou bactérienne.

19. Composition selon l'une quelconque des revendications 14 à 18, caractérisée par le fait qu'elle est destinée à induire et/ou stimuler la croissance des cheveux et/ou freiner leur chute et/ou à traiter l'hyperséborrhée et/ou l'acné.

20

5 20. A titre de médicaments les composés de formules générale (I)

$$R_1$$
 R_2
 R_3

tels que définis dans les revendications 1 à 8.

10

15

- 21. Utilisation dans une composition cosmétique ou pour la préparation d'une composition pharmaceutique, d'une quantité efficace d'au moins un composé répondant à la formule générale (I) tel que défini selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, ce composé ou cette composition étant destiné à induire et/ou stimuler la croissance des cheveux et/ou freiner leur chute et/ou traiter l'hypersébhorrée et/ou l'acné.
- 22. Procédé de traitement cosmétique des cheveux et/ou du cuir chevelu, caractérisé par le fait qu'il consiste à appliquer sur les cheveux et/ou le cuir chevelu et/ou sur la peau, une composition cosmétique telle que définie dans l'une quelconque des revendications 14 à 16 ou 18 ou 19, à laisser celle-ci en contact avec les cheveux et/ou le cuir chevelu et/ou la peau, et éventuellement à rincer.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern anal Application No
PCT/FR 97/01289

		PCI/FR	97/01209
A. CLASSII IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER CO7D263/44 A61K7/06 A61K31/4	12	•
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	tion and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification CO7D A61K	n symbols)	
Documental	tion searched other than minimum documentation to the extent that so	ich documents are included in the fields	searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, search terms us	nd)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.
х	FR 2 275 206 A (ROUSSEL UCLAF) 10 1976 see the whole document	5 January	1,14-22
A	DE 31 15 650 A (BAYER AG) 4 Nover see claims; example 3	mber 1982	1
A	FR 1 284 516 A (ETAT FRANÇAIS ET NATIONAL DE LA RECHERCHE AGRONOM January 1962 see the whole document		1
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listen	od in annex.
*Special categories of cited documents: 'A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance 'E" earlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but ofted to understand the principle or theory underlying the invention filing date 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) 'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means 'P' document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but ofted to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such doouments, such combination being obvious to a person skilled in the art. '&' document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but ofted to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be consider			ith the application but theory underlying the e claimed invention not be considered to document is taken alone e claimed invention inventive step when the more other such doou- vious to a person skilled
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international s	earch report
2	3 October 1997	(3. 11. 97
Name and r	maiting address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (-31-70) 340-3016	Authorized officer Henry, J	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent tamily members

Intern. July Application No PCT/FR 97/01289

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
FR 2275206 A	16-01-76	BE 830474 A CA 1038762 A DE 2527579 A GB 1461897 A NL 7507370 A US 4000291 A	22-12-75 19-09-78 08-01-76 19-01-77 23-12-75 28-12-76
DE 3115650 A	94-11-82	NONE	
FR 1284516 A	04-07-62	BE 586040 A LU 38088 A US 3201410 A	17-08-65

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dema. internationale No PCT/FR 97/01289

		101/11/37	,
A CLASSE CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C07D263/44 A61K7/06 A61K31/42		
Selon la cias	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classificat	tion nationale et la CIB	
	IES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
Documentat CIB 6	ion minimale consultée (système de classification suivi des symboles de CO7D A61K	classement)	
	ion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où c		
Base de dor utilisés)	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (ne	om de la base de données, et si cela est	réalisable, termes de recherche
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication de	es passages pertinents	no. des revendications visées
Х	FR 2 275 206 A (ROUSSEL UCLAF) 16 1976 voir le document en entier	janvier	1,14-22
A	DE 31 15 650 A (BAYER AG) 4 novemb	ore 1982	1
А	FR 1 284 516 A (ETAT FRANÇAIS ET I NATIONAL DE LA RECHERCHE AGRONOMIC janvier 1962 voir le document en entier	NSTITUT QUE) 8	1
Vair	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de bri	vets sont indiqués en annexe
*Catégories spéciales de documents cités: 'A' document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent: 'E' document antérieur, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention revendiquée ne pe étre considéré comme pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) 'C' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou câté pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) 'O' document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens 'P' document publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pous à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention revendiquée ne pe étre considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive ne peut être conscidérée comme impliquant une activité inventive ne peut être conscidérée comme impliquant une activité inventive ne peut être conscidérée comme impliquant une activité inventive ne peut être conscidérée comme impliquant une activité inventive ne peut être conscidérée comme impliquant une activité inventive ne peut être conscidérée comme impliquant une activité inventive ne peut être conscidérée comme impliquant une activité inventive ne peut être conscidérée comme impliquant une activité inventive ne peut être conscidérée comme impliquant une activité inventive ne peut être conscidérée comme impliquant une activité inventive ne peut être conscidérée comme impliquant une activité inventive ne peut être conscidérée comme impliquant une activité inventive ne peut être conscidérée comme impliquant une activité inventive ne peut être conscidérée comme impliquant une activité inventive ne peut être conscidérée comme impliquant une activité inventive ne peut être conscidérée comme impliquant une activité inventive ne peut être conscidérée comme impliquant une activit			
1	23 octobre 1997	· ·	11. 97
Nom et adn	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 MV Rijswijk Tal. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonotionnaire autorisé Henry, J	

1

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demai. internationale No PCT/FR 97/01289

Document bravet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
FR 2275206 A	16-01-76	BE 830474 A CA 1038762 A DE 2527579 A GB 1461897 A NL 7507370 A US 4000291 A	22-12-75 19-09-78 08-01-76 19-01-77 23-12-75 28-12-76
DE 3115650 A	04-11-82	AUCUN	
FR 1284516 A	04-07-62	BE 586040 A LU 38088 A US 3201410 A	17-08-65